

hay gradenic time and have to he

COIO3 COBETCKIX **СОЦИАЛИСТИЧЕСКИХ** РЕСПУБЛИК

... SU ... 1731814 A1

(51)5 C 12 N 9/78, C 12 P 13/02

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ KOMMITET по изобретениям и открытиям **ПРИ ГКНТ СССР**

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 4826513/13

(22) 17.05.90

(46) 07.05.92. Бюл. № 17

(71) Саратовский филиал Всесоюзного научно-исследовательского института генетики и селекции промышленных микроорганизмоз и Всесоюзный научно-исследовательский институт генетики и селекции промышленных микроорганизмов (72) А.С.Яненко, И.Н.Полякова, О.Б.Астаурова, В.Н.Пауков, С.В.Козулин, М.К.Синолицкий. Т.Н.Моисеева. С.П.Воронин и В.Г.Дебабов

(53) 663.15 (088.8)

(56) EP N 0204555. кл. С 12 Р 13/02, опублик, 1986.

Agric. Biolog. Chem., 1988. v. 52, № 7, p. 1813-1816.

(54) ШТАММ БАКТЕРИЙ RHODOCOCCUS RHODOCHROUS-ПРОДУЦЕНТ НИТРИЛ-ГИДРАТАЗЫ

(57) Использование: биотехнология. Сущность изобретения: получение нового штам-

ма бактерий - продуцента фермента нитрилгидратазы. производства зованием в качестве селектирующего агента изобутиронитрила. Штамм

выделенного из почвы акрилонитрила, с исполь-

Rhodococcus rhodochrous BKNMS-926 ofладает следующими признаками: гранпозитивный, неподвижный, спор не образует, некислотоустойчив, язроб. Клетки в возра-

ств 18-20 ч образуют длинные слабоватаящиеся нити, которые через 48-72 ч распадаются на палочковидные и кохковид-

ные элементы. Штамы Rhodococcus rhodochrous 926 обладает высокой активностью нитрилгидратазы, достигающей 140

ммоль нг/мин в отношении изобутиронитрила, 220 ммоль/мг/мин в отношении ацетонитрила. 150 ммоль/мг/мин в отношении

акрилонитрила. Штамм Rhodococcus rhodochrous ВКПМS-926 может быть использован в биотехнологическом процессе

получения акриламида и других амидов карбоновых кислот. 3 табл.

Изобретение относится к микробирлогической промышленности и касается получения нового штамма, обладающего высокой нитрилгидратазной активно-

Нитрилгидратаза - фермент, катализирующий процесс гидролиза нитрилов карбоновых кислот в амиды.

Известны микроорганизмы, продуцирующие фермент нитрилгидратазу, относящиеся к родам Corynebacterium, Nocardia. Brevibacterium, Bacillus, Bacteridium, Micrococcus, Pseudumonns, Rhodococcus,

Одним из примеров использования этого фермента является получение акриламида из акрилонитрила.

Известны штаммы, способные к трансформации акрилонитрила в акриламид: Corynebacterium N 771, Corynebacterium N 774, Nocardia N 775. Pseudomonas chlororophis B23. Rhodococcus rhodochrous I-1.

Надостатком данных штаммов является низкая ферментативная активность нитрилгидратазы. В случае штамма Corynebacterium N 774 удельная активность нитрилгидратазы не превышала 38.5 ед

BEST AVAILABLE COPY

Pseudomonas штамм Известен chlororaphis B23, который при выращивании на среде, содержащей вминокислоту L-цистеин (2 г/л), прэявлял ферментативную активность 105.7 ед.

Недостатком данного штамма является использование в культуральной среде доро-

гостоящей аминокислоты.

Наиболее близким к изобретению по технической сущности является штами 10 Адении не утилизирует. Am-324, Myrant Pseudomonas chlororaphis В23, который обладает удельной нитрилгидратазной активностью 141 ед.

Недостатками данного штамма являются использование в среде культивирования 15 дорогостоящих аминокислот L-пролина и Lцистеина, дробное введение индуктора метакриламида.

Целью изобретения является получение штамма с более высокой нитрилгидратаз- 20 рифампицину. ной активностью, не зребующего использования аминокислот при выращивании. культивирование на простой синтетической

Заявляемый штамм Rhodococcus 25 rhodochrous M8 депонирован под номером S-226 и характеризуется следующими морфолого-культуральными и физиолого-биохимическими признаками.

Морфологические признаки: штамм грамположительный, неподвижный, спор и капсул не образует, некислотоустойчив, аэроб. Клетки в возрасте 18-20 ч образуют длинные по 20 мкм, слабо ветвящиеся нити, которые через 48-72 ч распадаются на палочковидные и кокковидные элементы.

Палочковидные клетки имеют размеры 0.9-1.2 x 2.0-20.0 мкм. Деление клеток происходит как по раскалывающемуся, так и по сгибающемуся типу. В протоплазме клеток 40 видны внутриклеточные включения в виде зерен (гранулярность протоплазмы).

Культуральные свойства: при росте на мясопептонном агаре штамм образует круггладкие колонии диаметром 1 мм 45 (48-72 ч), поверхность сухая, матовая, розового цвета. При росте на мясопептонном бульоне образует пленку и осадок. Лакмусовое молоко не изменяет.

свойства: штамм 50 Физиологические нитраты. Тест с метиловым редуцирует красным, реакция Фогес-Проскаузра отрицательные. Образует сероводород. Штамм оксида за отрицательный, каталаза- и фосоптимальное значение рН 7.0, при температуре 5-45°C, оптимельное значение температуры 30°C. В качестве источников взота использует соединения вммония и нитраты.

Штамм двет кислую ревкцию при росте на глюкоза, фруктоза, сорбите, маниято и глицерине. Газообразование ни на одном сахаре не обнаружено. В качество единственного источника углерода использует **ИНОЗИТ, МАННИТ, МАЛЬТОЗУ, СОРОИТ, ГЛЮКОЗУ,** глицерин, лактат, пируват, не использует рамнозу, галактозу. Кражная и цехлюкозу не гидролизует, тенн 60 и тенн 80 гидролизует.

Химинеский состав влеток: в клеточной стенке содержится теко-дивимногимеелинолая кислоты, врабиноза и галактоза. Содержится липид A (LCN), характерный для DOZOKOKKOB.

Чувствительность к антибактернальным препаратам: штамм чувствителен к канамицину, хлорамфениколу, ампициллину, пенициллину, мономициину, тетрациклину,

Патогенность: штамм непатогенный.

Ферментативную активность определяли с использованием в качастве субстратов нитрилов карбоновых кислот. За единицу удельной нитрилгидратазной активности принимали количество фермента, катализирующего образование 🗇 ижмоль амида в одну минуту, содержащегося в 1 мг сухого веса KACTOK.

Штамм Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 обладает более высокой активностью нитрилгидратазы (150 ед.) по сравнению со штаммом прототипом Ат-324 (141) ед.) и не требует использования в культуральной среде дорогостоящих аминокислот.

Пример 1. Выделение штамма Rhodococcus rhodochrous M8, BKIIM S-926.

Заявляемый штамм был выделен из почвы с производства акрилонитрила. Навеску МВРОП 1.0 г ресуспендировали в 10 мл физиологического раствора и отстаивали в течение 1 ч. Надосадочную жидкость в количестве 2 мл вносили в среду следнощего COCTABA, f:

| K₂HPO₄ | 0.5 |
|---------------------------------|---------|
| KH ₂ PO ₄ | |
| | 0,5 |
| MgSO4·7H ₂ O | 0,5 |
| FeSO4·7H ₂ O | 0.01 |
| Глюкоза " | 1,0 |
| Изобутиро нитрил | 1,0 |
| Вода водопро- | |
| водная, мл | 1000 |
| рH | 7.2±0.5 |

50 мл суспензии инкубировали в 300 мл фатараположительный. Растет при рН 6-9. 55 колбе Эрленмейера при 28-30°C, при кругоперемешивании 804 (число качаний 180-200 мин $^{-1}$). Через двое суток отбирали 1 мл культуральной жидкости, серийно разводили в физиологическом растворе и высевали на чашки Петри с агаризованной средой (1,5% агар-агара) вышеуказанного состава. Посевы инкубировали 48-72 ч при 28-30°С, после чего отбирали наиболее крупные колонии, которые использовали в дэльнейших исследованиях. Колонии пересваали на чашки Петри с мясопаптонным агаром. Выделенные культуры изучали на способность к трансформации акрилонитрила в акриламид.

Микроорганизмы выращивали в течение двух суток на среде выделения, отбирали 5 мл клеточной суспензии. центрифугировали, клетки отмывали 0.01 М фосфатным буфером, рН 7.6, ресуспендировали 15 в 2 мл буфера того же состава, содержащего акрилонитрил в концентрации 1 г/л. Реакцию останавливали добавлением 0.1 мл 1 н. НСІ. Количественное определение акриламида осуществляли методом газожидкостной хроматографии на хроматографе ЛХМ-80 с пламенно-ионизационным детектором. В качестве неподвижной фазы использовали Reoplex 400.

В результате была выделена культура 25 Rhodococcus rhodochrous M8 с высокой нитрилгидратазной активностью.

Пример 2. Использование штамма Rhodococcus rhodochrous M8, ВКПМ S-926 для трансформации изобутиронитрила в 30 изобутирамид.

Полученный штамм Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 предкультивировали в колбах Эрленмейера, заполненных на 1/10 часть бульоном Хоттингера в течение суток, на качалке (число качаний 120 мин⁻¹) при 30°С. Культуральную жидкость в объеме 10 мл инокулировали в 1,5 л ферментер. Состав среды, г:

| ментер. Состав среды, г: | |
|--------------------------------------|---------------|
| K ₂ HPO ₄ | 0.5 |
| KH ₂ PO ₄ | 0.5 |
| MgSO ₄ ·7H ₂ O | 0.5 |
| CoC ₁₂ ·7H ₂ O | 0.02 |
| Глюкоза | 10.0 |
| Изобутирамид | 2.5 |
| Дистиллированная | |
| вода, мл | 1000 |
| pH | 7.2 ± 0.2 |
| Условия культивирования: | |
| Объем культуральной | |
| среды, мл | 1000 |
| Скорость перемеши- | |
| вания, об/мин | 600 |
| Аэрация, мин ⁻¹ | 1:2 |
| Температура, °С | 30 |
| pH | 7.2 |
| | |

Ферментацию вели при контролируемом значении рН. Подтитровку осуществляли 1 н. НСІ и 1 н. КОН. Из реакционной среды периодически отбирали пробы для определения концентрации клеток и их нитрилгидратазной активности. Концентрацию клеток определяли фотокалориметрически при длине волны 540 нм, толщине слоя 5,07 мм.

Активность нитрилгидратазы оценивали следующим образом.

1 мл культуральной жидкости центрифугировали, клетки отмывали 0.01 М фосфатным буфером, рН 7,6. Буферную емкость и
значение рН подбирали экспериментально.
Клетки ресуспендировали в буфере указапного состава до значения оптической плотности 0.2-0.5 (А 540 нм). К 2 мл клеточной
взвеси в фосфатном буфере добавляли изобутиронитрил в количестве 25 мкл. Реакцию
проводили при 20°С в течение 10 мин, а затем
останавливали добавлением 0,1 мл 1 н. НСІ.
Вактериальные клетки отделяли центрифугированием. Концентрацию изобутирамида
в надосадочной жидкости анализировали
методом газожидкостной хроматографии.

Удельная активность нитрилгидратазы в отношении изобутиронитрила достигала 140 ед.

Пример 3. Использование штамма Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 для трансформации ацетонитрила в ацетамид.

Штамм Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 подготавливали к процессу трансформации по примеру 2. Активность нитрилгидратазы оценивали аналогично примеру 2. В качестве субстрата добавляли ацетонитрил в количестве 25 мкл.

Активность нитрилгидратазы в отношении ацетонитрила достигала 220 ед.

Пример 4. Использование штамма 40 Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 для трансформации акрилонитрила в акриламид.

Штамм Rhodococcus rhodochrous M8.
 ВКПМ S-926 подготавливали к процессу трансформации как в примере 2. Активность нитрилгидратазы оценивали аналогично примеру 2. В качестве субстрата добавляли акрилонитрил в количестве 25 мкл.

Изменение ферментативной активно-50 сти в зависимости от стадни роста клеток представлена в табл. 1.

Активность нитрилгидратазы в отношении акрилонитрила достигала 150 ед.

Пример 5. Влияние температуры на 55 активность нитрилгидратазы штамма Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S:926.

Бактерии Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 выращивали в течение 70 ч и подготавливали к трансформации по приме-

ру 2. Образцы с реакционной смесью, содержащие 25 мкл акрилонитрила и 0,04 мг клетох по сухому весу в 2 мл 0,025 М фосфатного буфера, рН 7.6, инкубировали в течение 5 мин при различных температурах. Концентрацию образовавшегося в реакционной смеси акриламида определяли с помощью газожидкостной хроматографии. Изменение активности нитрилгидратазы в зависимости от температуры проведения 10 реакции трансформации представлено в табл. 2.

Таким образом нитрилгидратаза из штамма Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 обладает более высокой термостабильностью, чем аналогичный фермент из Pseudomonas chlororaphis **B23 (темпера**турный оптимум 20°C) и Rhodococcus sp. N 774 (температурный оптимум 35°C).

Пример 6. Индукция нитрилгидратазы 20 при росте штамма Rhodococcus rhodochrous

М8. ВКПМ S-926 на мочевине.

Штамм Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-926 предкультивировали в колбах Эрленменера, содержащих бульон Хоттин- 25 гера в течение суток на качалке при 30°С. 10 мл культуральной жидкости инокулировали в колбы Эрленмейера, содержащие 200 мл синтетической среды с различным количеством мочевины. Состав синтетиче- 30 ской среды, г:

| K ₂ HPO ₄ | 0.5 |
|--------------------------------------|-----------|
| NaH ₂ PO ₄ | 0.5 |
| MgSO4 • 7H2O | 0.5 |
| CoCl2·6H2O | 0.004 |
| FeSO ₄ ·7H ₂ O | 0.005 |
| Глюкоза | 10,0-20,0 |
| Дистиллированная | |
| вода, мл | 1000 |

Клетки растили в течение 72 ч при 30°C. 40 Активность нитрилгидратазы спределяли по примеру 2. Изменение активности нитрилгидратазы в зависимости от концентрации мочевины в среде представлено в табл. 3.

Результаты табл. 3 показывают, что уровень индукции нитрилгизратазы возрастает с ростом концентрации мочезины в среде и удельная активность достигает максимального вначения при концентрации мочевины 16 r/n.

Заявляемый бактериальный штами М8, ВКЛМ 5-926 на основании таксономического изучения отнесен к виду Rhodococcus rhodochrous. Штамм обладает индуцибельной интрилгидратазой, осуществляющей гидролиз алифатических нитрилов в амиды. Индукция нитрилгидратазы достигается при выращивании клаток Rhodococcus rhodochrous M8 на минеральной среде с ионами кобальта, содержащей в качестве источника взота и индуктора нитрилы н амиды органических кислот, например изобутиронитрил или изобутирамид, в в качества источника углерода - гліокозу. Максимальная активность нитрилгидратазы (удельная активность 300 и общая активность 2400) наблюдается при использовании в качестве источника азота и индуктора мочевины комерчески доступного создинения, что особенно важно в случае промышленного использования штамив. Еще однижавжным технологическим преимуществом использования штамма Rhodococcus rhodochrous M8 в качестве катализатора при гидролизе нитрилов является высокая термостабильность нитрилгидратазы. Максимальная активность формонта (1000 од.) наблюдается при 53°C.

35 Штамм Rhodococcus rhodochrous M8. ВКПМ S-928 может быть рекомендован как продуцент фермента нитрилгидратазы и использован в биотехнологическом процессе получения акриламида и других амидов карбоновых кислот.

Формула изобретения WITEMM бактерия Rhodococcus rhodechrous ВКЛМ S-926 - продуцент нитрилгидратазы.

Таблица 1

| Похазатели | Рост клеток, ч | | | | | |
|---|----------------|-----|-----|------|-------|------|
| | 0 | 28 | 40 | 54 | 70 | 75 |
| Оптическая плотность | 0.05 | 0.5 | 1,1 | 3.4* | 12.0* | 1,0* |
| Удельная нит- рилгидратазная активность | 0 | 5 | 23 | 112 | 150 | 120 |

45

Указанные величины оптической плотности промеряли после соответствующих разведений.

Таблица 2

| Температур а , ^о С | Удельная активность нитрилгидра- тазы мкмоль акриламида/мг сухого веса клаток/мин | | |
|--------------------------------------|---|--|--|
| 20 | 150 | | |
| 36 | 285 | | |
| 46 | 680 | | |
| 53 | 1000 | | |
| 56 | 980 | | |
| 60 | 680 | | |
| 65 | 277 | | |

Таблица 3

| Глюкоза. г/л | Мочевина, г/л | Рост культуры, мг сухого веса клеток/мл | Удельная актие- ность, мкноль акриламида, мг сухого веса кла- ток/мин | Общая актив- ность; мкмоль ак- гжламида мл/мин |
|--------------|---------------|---|---|---|
| 10 | 0,024 | 3.0 | 2.0 | 6.0 |
| 10 | 0.6 | 2.68 | 4,5 | 12,06 |
| 10 | 1.2 | 3.0 | 31.5 | 94,5 |
| 10 | 2.4 | 2.96 | 42.0 | 124,32 |
| 10 | 4.8 | 2.6 | 84,0 | 218,4 |
| 10 | 8.0 | 2.6 | 143.0 | 371,8 |
| 10 | 16.0 | 2.76 | 357,0 | 985,32 |
| 10 | 32,4 | 3.36 | 210.0 | 705.6 |
| 20 | 16,0 | 8.0 | 300,0 | 2400,0 |

5

10

15

20

Редактор Л.Гратилло

Составитель С.Козулин Техред М.Моргентал

Корректор М.Пожо

Заказ 1557

Тираж

Подписнов

ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР 113035, Москво, Ж-35. Раушская наб., 4/5

Производственно-издательский комбинат "Патент", г. Ужгород, ул.Гагарина, 101

Supplied by The British Library - "The world's knowledge"

AND STATE OF THE PARTY OF THE P

5 Lat 16